PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2004-109012

(43) Date of publication of application: 08.04.2004

(51)Int.Cl.

GO1N 21/64 AO1H 1/00 GO1N 33/48

(21)Application number: 2002-273904

(71)Applicant : SHIZUOKA PREFECTURE

HAMAMATSU PHOTONICS KK

(22)Date of filing:

19.09.2002

(72)Inventor: HAKAMATA TETSUJI

MAKINO TAKAHIRO KATO KIMIHIKO MOTOSAWA HIROE

(54) DISEASE RESISTANCE EVALUATION METHOD OF PLANT AND REPRODUCTION METHOD (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a disease resistance evaluation method of a plant for evaluating the plant having resistance against a pathogen highly accurately in a short time without requiring hard labor.

SOLUTION: This disease resistance evaluation method of the plant for testing resistance or sensibility of the test plant against a pathogen has a first step wherein the pathogen is inoculated into a sample of the test plant, and the sample of the test plant just after inoculation is irradiated with light, and generated delayed emission is detected as long as a prescribed time, a second step wherein the sample of the test plant into which the pathogen is inoculated is left as it is as long as a prescribed time under a prescribed condition, and then the sample of the test plant is irradiated with light, and the generated delayed emission is detected as long as a prescribed time, and a third step wherein the quantity of the delayed emission measured respectively in the first and second steps is compared each other to acquire a comparison value, to thereby evaluate the resistance or the sensibility of the test plant against the pathogen.



(19) 日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2004-109012 (P2004-109012A)

(43) 公開日 平成16年4月8日(2004.4.8)

(51) Int.C1.7	FI		テーマコード (参考)
GO 1 N 21/64	GO 1 N 21/64	Z	28030
AO 1 H 1/00	AO1H 1/00	\mathbf{z}	2G043
GO1N 33/48	GO 1 N 33/48	N	2G045

審査請求 未請求 請求項の数 5 OL (全 16 頁)

(21) 出願番号	特願2002-273904 (P2002-273904)	(71) 出題人	590002389
(22) 出願日	平成14年9月19日 (2002, 9, 19)		静岡県
()	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		静岡県静岡市迫手町9番6号
		(71) 出題人	000236436
		(1)	浜松ホトニクス株式会社
			静岡県海松市市野町1126番地の1
		(74) 代理人	100088155
		(101017	弁理士 長谷川 芳樹
		(74) 代理人	100089978
		(III) IOEX	弁理士 塩田 辰也
		(74)代理人	100092657
		(14) TOEX	弁理士 寺崎 史朗
		(72) 発明者	
		(72) 発明者	
			静岡県磐田郡豊田町富丘678-1 静岡
			県農業試験場内
		1	最終頁に続く

(54) 【発明の名称】植物の病害抵抗性評価方法及び増殖方法

(57)【要約】

【課題】病原体に対して抵抗性のある植物を、重労働を必要とせずに短期間に高い精度で 脛価する植物の病害抵抗性評価方法を提供すること。

【解決手段】病原体に対する被檢植物の抵抗性あるいは感受性を検定する植物の病害抵抗 性評価方法において、前記被検植物の試料に前記病原体を接種し、接種直後の当該被検植 物の試料に光を照射して、発生する遅延発光を所定時間検出する第1のステップと、前記 病原体を接種した前記被検植物の試料を、所定条件下で所定時間放置した後、当該被検植 物の試料に前記光を照射し、発生する遅延発光を所定時間検出する第2のステップと、前 記算1及び第2のステップでそれぞれ計測された前記遅延発光の量を比較して比較値を求 めることにより、前記被検植物の前記病原体に対する抵抗性あるいは感受性を評価する第 10 3のステップと、を備えることを特徴とする植物の病害抵抗性評価方法。 【選択図】 なし

20

40

50

【特許請求の範囲】

【請求項1】

病原体に対する被検植物の抵抗性あるいは感受性を評価する植物の病害抵抗性評価方法において、

前記被検植物の試料に前記病原体を接種し、接種直後の当該被検植物の試料に光を照射して、発生する遅延発光を所定時間検出する第1のステップと、

前記病原体を接種した前記被検植物の試料を、所定条件下で所定時間放置した後、当該被 検植物の試料に前記光を照射し、発生する遅延発光を所定時間検出する第2のステップと

前記第1及び第2のステップでそれぞれ計測された前記遅延発光の量を比較して比較値を 求めることにより、前記被検植物の前記病原体に対する抵抗性あるいは感受性を評価する 第3のステップと、を備えることを特徴とする植物の病害抵抗性評価方法。

【請求項2】

前記比較値は、前記第2のステップで前記所定時間検出した前記遅延発光の量を、前記第 1のステップで前記所定時間検出した前記遅延発光の量で除した値であることを特徴とす る鎖収項1割数の頼物の病害抵抗性評価方法。

【請求項3】

前記光は、白色光、赤色光、青色光又は緑色光であることを特徴とする請求項1又は2記載の維物の病害抵抗性評価方法。

【請求項4】

前記被検植物の試料は、前記被検植物の枝又は葉であることを特徴とする請求項 1 ~ 3 のいずれか一項に記載の植物の森客抵抗性評価方法。

【請求項5】

前配病原体を接種した前配被検植物の試料を、所定条件下で所定時間放置した後、当該被 核植物の試料のそれぞれに前配光を照射し、発生する避延発光をそれぞれ所定時間検出す る第2のステップと、

それぞれの被検植物の賦料について、前記第2のステップで前記所定時間検出した前記遅延発光の量を、前記第1のステップで前記所定時間検出した前記遅延発光の量で除した値30を求める第3のステップと、

的記憶の平均値より低い値を示す被検植物であって、前記値の分散分析により有意な値を 示す被検植物を、前記 2 以上の核検植物から排除して、前記病原体に対する抵抗性を有す る接検植物のみを澳削する毎4のステップと、

前配第4のステップで鑑別された被検植物を有性繁殖又は無性繁殖させて、病原体に対する抵抗性を有する植物を得る第5のステップと、を備えることを特徴とする植物の増殖方法。

【発明の詳細な説明】

[00001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、植物の病害抵抗性評価方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】

マツノザイセンチュウ病によるマツ枯れの被害は、北海道と青森県を除く全国で認められるようになり、ここ数年、夏季の高温で被害材積が増加している。近年は環境問題の現点から、マツノザイセンチュウを媒介するマツノマダラカミキリを抑える薬剤の空中散布を控えるようになり、それに替わる方法としてマツノザインチュウ病に抵抗性を有するマツの苗を育種し、それらを枯損地に積載していくくどいう考え方が広がってきた。

[0003]

そして、マツは挿し木増殖が困難な樹種であることから、上記植栽に先立って以下の検定

(3)

が必要となっていた。すなわち、マツ枯れ被害の敵害地で生存していた個体を先ず接木で 増殖し、増殖したマツに対してマツノザイセンチュウを接種して生存したものを選択し、 これを用いて母樹として採種園を造成し、そこで得られた種子から実生苗を得て、それに マツノザイセンチュウを接種して検定を行っていた。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】

しかし、この方法は夏季に行う重労働である上に、気象条件により検定結果が大きく左右 され、結果が得られるまでに長い時間を要するという欠点があった。この結果、上記検定 を行った苗の価格が一般のマツに比べて高騰していた。また、樹体そのものにセンチュウ を接種するため、枯損させることのできない個体(母樹、天然記念物等)の検定は不可能 10 であった。

[0005]

本発明はかかる従来技術の問題点に鑑みてなされたものであり、病原体に対して抵抗性 (又は感受性)のある植物を評価する植物の病害抵抗性評価方法であって、植物全体ではな くその一部の組織を用いて、重労働を必要とせずに、短期間に高い精度で、植物の病害抵抗性を評価することのできる方法を提供することを目的とする。本発明は、また、上記病 害抵抗性評価方法で選別された植物を用いて、病原体に対する抵抗性を有する植物を増殖 する増殖方法を提供することを目的とする。

[0006]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは上記問題点を解決すべく鋭意検討を重ねた結果、病原体を接種した直後の植物に光を照射して一定時間で生じる遅延発光の積算値と、病原体接種後一定期間経通した 植物に光を照射して一定時間で生じる遅延発光の積算値とを比較することにより、上記目 的が達成可能であることを見出し、本発明を完成させた。

[0007]

すなわち、本発明は、病原体に対する被検植物の抵抗性あるいは感受性を評価する植物の 病害抵抗性評価方法において、(1)上記被検植物の試料に上記病原体を接種し、接種直 後の当該被検植物の試料に光を限射して、発生する選延発光を所定時間独計する第1のステップと、(2)上記病原体を接種した上記被検植物の試料を、所定条件下で所定時間放置した後、当該被検植物の試料に上記光を照射し、発生する遅延発を所定時間検出する第2のステップと、3)上部第1及び第2のステップでそれぞれ計測された上記遅続着第2のステップと、2、上記被検植物の上記病原体に対する抵抗性 がの量を比較して比較値を求めることにより、上記被検植物の上記病原体に対する抵抗性 あるいは感受性を評価もあるのステップと、を備えることを特徴とする植物の病勢抵抗性 性評価方法を提供する事のである。

[0008]

本発明は、上記のように、遅延発光を用いて病原体に対して抵抗性又は感受性のある植物 を評価するため、客観的及び精度の高い評価が可能になる。また、複機制をつめものでは なく被機補物から得られた試料を用いるために、評価が大掛かりになることがなく、評価 を屋外且つ夏季に行う必要がないため重労働が要求されない。更に、被検体として植物体 そのものを用いる場合は、ある程度の開間が経過した後でなければ抵抗性等の評価ができ ないのに対して、上記本発明の方法では短期間(典型的には数日へ数週間)で評価が可能 になるため、病原体に対して抵抗性又は感受性のある植物を迅速に選別することができる

[00009]

上記比較値は、上記第2のステップで上記所定時間検出した上記遅延発光の量を、上記第 1のステップで上記所定時間検出した上記遅延発光の量で除した値であることが好ましい。 かかる値を用いることにより、より精度高く客観的に病害抵抗性を評価することが可能 になる。

[0010]

本発明の病害抵抗性評価方法において、上記光として、白色光、赤色光、青色光又は緑色

30

光を用いることが好ましい。かかる光を用いることにより、精度高く病害抵抗性を評価することが可能になる。また、これらの光から得られた遅延発光値をそれぞれ組み合わせることにより、より精度高く病害抵抗性を評価することが可能になる。

[0011]

本発明の病害抵抗性評価方法を適用する場合において、上記被検植物の試料を上記被検植 物の校又は葉とすることができる。校又は葉を試料として用いることにより、短期間で遅 延発化[基づく|抵抗性空の判断が可能になる。

[0012]

本発明は、東た、(1) 2以上の被検植物の記料のそれぞれに、病原体を接種し、接種直 後の当該被検縮物の試料に光を照射して、発生する遅光光をそれぞれ所定時間検討する 第1のステップと、(2) 上配病原体を接種した上記光を照射し、発生する遅延発光 をでれぞれ所定時間検出する第2のステップと、(3) それぞれの被検植物の試料につい て、上記第2のステップで上記所定時間検出した上記遅延発光の量を、上記第1のステップで で、上記所定時間検出した上記遅延発光の量で除した値を求める第3のステップと、(4 上記前定時間検出した上記遅延発光の量で除した値を求める第3のステップと、(4 上記前を時間検出した上記遅延発光の量で除した値を求める第3のステップと、(4 を示す被検植物をを、上記2以上の被検植物から排除して、上記病原体に対する抵抗性をな値 を示す被検植物のみを選別する第4のステップと、(5) 上記鏡4のステップで連別する第4のステップと、(6) 上記第4のステップで連別する第4のステップと、(5) 上記鏡4のステップで連別された 被検植物を有性繁殖文は無性繁殖させ、病原体に対する抵抗性を有する植物を得る第5 のステップと、を備えることを特徴とする種の増殖方法を提供する。かかる増殖方法を 実施することにより、病原体に対する抵抗性を備えた次世代の植物等を容易に作出するこ

[0013]

【発明の実施の形態】

以下、本発明にかかる補物の病害抵抗性評価方法の実施の形態について、ステップ毎に説明する。

[0014]

先ず、第1のステップについて説明する。第1のステップにおいては、被検維物の試料に 病原体を接種し、接種直後の当該被検植物の試料に光を照射して、発生する遅延発光を所 定時間検出する。

[0015]

本発明において用いられる被検備物の種類は任意であるが、マツを用いることが好ましく、なかでも松枯れ被害が深刻なクロマツを用いることが好ましい。一方、被検維物に接種する病院体としては、朱状菌、細菌、ウィルス、寄生虫が挙げられるが、寄生虫が好よしく、なかでもマツノザイセンチュウが好ましい。したがって、本発明の病害抵抗性評価方法は、マツのマツノザイセンチュウに対する抵抗性評価方法として適用することが最適である。

[0016]

病原体を被検衞物に接種するにあたっては、被検植物の一部を試料として用いる。測定の 容易性の観点から、本発明においては被検植物の 試料は、枝又は葉であることが好ましい。そして、かかる試料に病原体を接種する方法と しては、公知の手法がいずれも採用可能である。例えば、試料に被検植物の枝又は葉を用 いる場合は、これらの表面を薄く削り、病原体を直接接種するか、病原体を含む溶液中に 浸漬させることが好ましい。

[0017]

第1のステップにおいては被検植物の遅延発光の初期値を測定するために、病原体接種直 後の試料を用いる。ここで、「接種直後」とは接種を行って3時間以内(好ましくは1時 間以内)をいう。

[0018]

接種直後の被検植物の試料に照射する光は、キセノンランプ光源等から発せられる白色光

や、発光ダイオード光源等から発せられる赤色光、青色光又は緑色光が好ましく、かかる光を、病原体を接種した面に照射して、この面から発生する遅延発光を検出することが好ましい。また、光照射時間は、2~5秒(キセノランブ光源の場合、好ましくは3秒:発光ダイオード光源の場合、好ましくは5秒)が好適であり、遅延発光検出時間は0.1~4秒(キセノンランブ光源の場合、好ましくは3秒:発光ダイオード光源の場合、好ましくは0.1秒)が好適である。

[0019]

図1に、病害抵抗性の評価に適用され、被検植物から発する遅延発光を測定する病害抵抗 性測定装置2を概略的に示す。病害抵抗性測定装置2は、主として、被検植物試料8から の遅延発光を撮像する遅延発光測定装置4、撮像データに適宜の処理を施す制御部6、及 10 び撮像画像等を出力表示する出力部7から構成されている。

[0.020]

選延発光測定装置 4 には、外部からの光を遮断できる構造を有した暗縞 1 0 が設けられており、暗箱 1 0 内には、被検植物試料 8 を設置できる試料設置台 3 0 が設けられている。 退延発光測定装置 4 は、被検植物試料 8 に光を照射するための投光系 1 1 を有しており、 投光系 1 1 は、光を出射する光源 3 4 、光調 3 4 からの光を遮蔽可能なシャッター 3 8 、 及び、光ファイバ 3 6 を介してシャッター 3 8 に接続された 2 つの光出射部 1 6 を有して いる。

[0021]

光出射部 1.6 は、暗箱 1.0 内において試料設置台 3.0 の上方に備えられており、各光出射部 1.6 は光源 3.4 からの光を被検植物試料 8.に照射する。なお、光源 3.4 と光出射部 1.6 との間に配置されたシャッター 3.8 は、シャッターコントローラ 3.9 の制御によって光源 3.4 からの光を遮蔽可能であり、シャッター 3.8 とシャッターコントローラ 3.9 との協働によって、被検植物試料 8.に所望の時間の光照射を行える。

[0022]

[0023]

暗箱10内の上部には、試料設置台30側かち、フィルタ33、レンズ32、イメージインテンシファイア40、CCDカメラ42をこの順に備えるVIMカメラ12が設置されている。被検縮物試料8からの遅延発光は、特定の波長成分のみがフィルタ33を通過し、通過光はレンズ32によって集光される。更に、集光された遷延発光はイメージインテンシファイア40の前段に設けられた光電面で光電変された後に増倍され、増倍された電子が後段の蛍光面に衝突することで蛍光パターンが形成される。そして、蛍光面に形成された蛍光パターンはCCDカメラ42によって撮像される。本実施形態におけるVIMカメラ12は、このような構成を有しているため、極めて微弱な発光であっても検出する40とか可能となる。

[0024]

制御部6は、VIMカメラ12の電圧を制御するVIMカメラコントローラ50、VIMカメラ12によって得られた画像信号を処理するイメージプロセッサ52、及び得られた画像データを数量化するデータ解析業置56を有している。そして、出力部7は、イメージプロセッサ52により処理された画像データを出力表示する画像出力モニタ54及び数量化されたデータを出力表示するデータ出力モニタ58を有している。データ解析装置50、VIMカメラコントローラ50、イメージプロセッサ52及び前述のシャッターコントローラ39に接続され、各々の制御を行うことが可能である。

[0025]

40

VIMカメラ12によって得られた画像信号は、VIMカメラコントローラ50に送られ、VIMカメラコントローラ50は、イメージインテンシファイア40及びCCDカメラ42の電圧を制動することによりVIMカメラ12の感度の調節を行う。また、VIMカメラコントローラ50は、VIMカメラ12の被障を防ぐ働きも同時に有している。すなわち、VIMカメラ12は、光量の少ない条件下で遅延発光の検出を行うことから、作動中のノイズ光の進入により放降する器れがある。そこで、暗箱10に接続されたVIMカメラコントローラ50がVIMカメラ12の作動中における暗箱10の扉の間閉状態を視し、尿を開く動作を検知するとVIMカメラ12の電圧を切断するように構成している。このようにして、VIMカメラコントローラ50は、ノイズ光の進入によるVIMカメラ12の故障を防いでいる。

[0026]

更に、VIMカメラコントローラ50から送られた画像信号は、イメージプロセッサ52によって画像処理され、画像出力モニタ54にCCDカメラ42の接像画像が表示される。そして、イメージプロセッサ52によって処理された画像データは、データ解析装置56によって遅延発光量として数量化され、数量化されたデータはデータ出力モニタ58に出力される。これにより、オペレータは、液検植物試料8の遷延発光光を視認でき、この展延発光量に基づいて試料の病害抵抗性の程度を罪値することができる。なお、データ解析装置56は、液検植物試料8からの遅延発光量を算出するだけでなく、他の試料における透延飛光光量との比較値を算出してもよく、更に、前記抵発光光性と的比較値を算出してもよく、更に、前記抵発光光をの程度の評価を行ってもよい、現外が有する病を抵抗性の程度の評価を行ってもよい。

T 0 0 2 7 1

次に、本発明にかかる植物の病害抵抗性腎値方法の第2のステップについて説明する。第 2のステップでは、病原体を接種した披養植物の試料を、所定条件下で所定時間放置した 後、当該被撿植物の試料に光を照射し、発生する遷延発光を所定時間検出する。

[0028]

第2のステップにおいて病原体を接種した試料を放置する条件は、評価の対象となる被検 植物の種類又は試料を得る被接植物の部位等によって適宜決定する。例えば、クロマツの 枝又は葉を試料として用いる場合は、24℃の薄暗い釜内で放置することが好ましく、 魔時間としては、枝の場合は5~9日(好ましくは、6~8日、より好ましくは7日)が 好選であり、薬の場合は10~14日(好ましくは、11~13日、より好ましくは12日)が好適である。そして、第1のステップと同様の条件(照射時間、検出時間、照射強 度等)で、第1のステップで光を照射した面と同じ面について、選延発光を測定すること が好ましい。

[0029]

次に、本発明にかかる植物の病害抵抗性評価方法の第3のステップについて説明する。第 3のステップにおいては、第1のステップで計測された遅延発光の最(DL,とする)と 第2のステップで計測された遅延発光の量(DL,とする)とを比較して比較値を求める ことにより、被検制物の病原体に対する抵抗性あるいは感受性を評価する。

[0030]

遅延発光量の比較は、例えば、DL $_x$ 及びDL $_y$ の差分、又はDL $_x$ 及びDL $_y$ の比を用いることが可能であり、本発明においては、DL $_y$ /DL $_x$ を用いることが好ましい。

[0031]

本発明者らの知見によれば、被検植物は、その種類にしたがって、DL,/DL、が経時的に大きく変化するものと、DL,/DL、の経時変化が少ないものとに分かれる。ここで、DL,/DL、の経時的な変化は、病原体による個体変化に対応すると考えられるから、DL,/DL、が経時的に変化が少ないものを抵抗性が高い植物、大きく低下するものを病原体に対する抵抗性が低い植物として識別が可能になる。DL,/DL。に基づいて線別が可能になる。DL、/DL、に基づいて採用可能である。すなわち、各被検植物のDL、/DL、の値を分散分析して、5%水準

(より厳密に行う場合は1%水準)で有意な被検植物を選び出す。選び出された被検植物のうちDLy/DLxの値が、全体の平均値より低い値を示す被検植物を選別し、これを病原体に対する抵抗性が低い被検植物とする。かかる基準で有意な被検植物が選び出せない場合は、第2のステップで放置する時間を、分散分析で有意な値が出るまで延長すればよい。

[0032]

[0033]

次に、本発明にかかる植物の増殖方法の実施の形態について、ステップ毎に説明する。先 ボ、第1のステップにおいては、被検植物として2以上の被検植物を準備する。ここで、 複検植物は同一種の植物から選択することが好ましい。例えば、病原体に対する抵抗性を 備えたクロマツについて増殖を行う場合には、被検植物としてクロマツのみを用いること が好ましい。なお、第1のステップでは、上述した病者抵抗性評価方法において用いること との可能な上記病者抵抗性測定装置2と同一の装置を用いて遅延発光を検出でき、好適な 光の種類、被検植物及び病原体も上述した病者抵抗性評価方法におけるのと同様である。 【0034】

第2のステップは、上述した病害抵抗性評価方法の第2のステップと同様に実施ができ、 第3のステップにおいても、大配と同様にして、第2のステップで所定時間検出した遅延 発光の星を、第1のステップで所定時間検出した遅延発光の最で除した値を求める。

[0035]

第4のステップにおいては、第3のステップで得られた値の分散分析を行って、病原体に対する抵抗性を育する被検植物を選別する。この場合も、上記と同様の判断基準が採用で より厳密に行う場合は 1 % 水準)で有意な稜稜植物を選び出す。選び出された稜稜植物のDL, / DL, の値を分散分析して、例えば、5 % 水準のちりし、/ DL、の値が、全体の平均値より低値を示す 緩核植物を選別し、これを表原底体に対する抵抗性が低い被換植物とする。かかる基準で有意な稜稜植物が選び出せない場合は、第2のステップで放置する時間を、分散分析で有意な値が出るまで延長すればよい。

[0036]

第5のステップにおいては、第4のステップで選別された被検補物を有性繁殖又は無性繁殖させて、病原体に対する抵抗性を有する極極を得る。ここで、有性繁殖としては、交配が挙げられ、無性繁殖としては株分け、さし木、技木、組織培養、遺伝子操作等が挙げられる。第5のステップを実施することにより、病害に対する抵抗性に優れた次世代の植物等を本産・育苗することが可能になる。また、必要に応じてこれら次世代の植物等を本発明の病害抵抗性評価方法で評価し、より確実に病害抵抗性に優れる個体を生産・育苗することが可能になる。

[0037]

【実施例】

以下、本発明の好適な実施例についてさらに詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例 に限定されるものではない。

[0038]

[評価に用いるマツの選抜]

本発明の病害抵抗性評価方法が、病原体に対する植物の抵抗性又は感受性の評価のために 適用可能かを調べるためには、もともと、病原体に対する抵抗性が高い破検植物と、病原 体に対する抵抗性が低い破検植物を用いて、結果を比較する必要がある。したがって、先 ず、病原体に対する抵抗性が高い被検植物と低い被検植物を選抜する試験を以下のように して宝飾した。

[0039]

先ず、西南日本のマツ枯れ激害地から選抜されたマツノザイセンチュウに対して抵抗性を 持つとされるクロマツ(クローン)の当年校を試験管内に水挿しした。用いたクロマツは 、「津屋崎50」、「土佐清水63」、「三崎90」、「波方73」、「志摩64」、「 三豊103」、「大瀬戸12」、「波方37」、「顯生425」、「田辺54」、「吉田 10 2」、「夜須37」及び「川内290」の13個体であった。これ5のクロマツにセンチ ュウ5000頭を接種し、表1の判定基準に従い枯れの程度を調査した。 【表1】

指数	枯れの程度
0	無し
1	わずか
2	少し
3	半分以下
4	半分
5	半分以上
6	枯れ

[0040]

その結果、炎2に示すように、クロマツ13個体(クローン)の間で、枯れの程度に大きな差が認められた。1回目と2回目の試験で枯れの程度が同程度に現れる個体の中で、「本屋崎50」、「土佐海水63」、「三崎90」などは枯れの程度が軽く、病原体であるセンチュウに対する抵抗性が高いと考えられ、また、「川内290」、「夜須37」、「吉田2」などは枯れの程度が大きく、供試した13個体の中では抵抗性が低いことが判明した。

【表2】

1回目(11	月中旬接種)	2回目(1月	中旬接種)
個体	平均指数		個体	平均指数
津屋崎 50	0.33	枯れにくい	津屋崎 50	0.00
土佐清水 63	1.67	(抵抗性強)	三崎 90	1.67
三崎 90	1.67	†	土佐清水 63	2.00
波方 73	1.67		志摩 64	2.67
志摩 64	2.00		田辺 54	3.33
三豊 103	3.33		波方 73	3.33
大瀬戸 12	4.33		波方 37	3.67
波方 37	4.33		續娃 425	3.67
類娃 425	4.33		三豊 103	4.00
田辺 54	4.33		大瀬戸 12	4.00
吉田2	4.33	+	吉田 2	4.00
夜須 37	5.00	枯れやすい	夜須37	5.00
川内 290	5.00	(抵抗性弱)	川内 290	5.00

10

[0041]

「病害抵抗性の評価(枝を試料に用いる方法)]

クロマツ個体(クローン)「油屋崎50」、「三崎90」、「川内290」及び「夜須3 7 | の当年枝を2つに分割し、針葉のついた上部を試験管内に水挿しし、マツノザイセン チュウを5000頭接種した後、枯れの程度を表1の基準に基づいて調べた。

[0042]

下部の切片については表面を削り、マツノザイセンチュウを2500頭接種し、接種直後 (接種60分以内)に、図1に示す病害抵抗性測定装置と同様の構成を有する浜松ホトニ クス社製 ARGUS50/VIMシステムを用いて、3秒間の白色光を照射後、遅延発光 (Delaved Luminescence : DL)を3秒間測定した(得られた 遲延発光の積算値を D L 。とする。)。次いで、この試料を 2 4 ℃の薄暗い室内で 7 日間 放置した。そして放置期間の毎日、すなわち、接種1日後、2日後、3日後、4日後、5 日後、6日後及び7日後の遅延発光を上記と同様にして測定した(得られた遅延発光の積 算値を、それぞれ、DLI、DLo、DLo、DLa、DLo、DLo及びDLっとする a) a FUT, DL, /DLa, DL2/DLa, DL3/DLa, DL4/DLa, D Ls/DLo、DLs/DLo、及びDL7/DLoの値を比較値として求めた。かかる 比較値を図2に示す。なお、図2においては、例えば「津屋崎50」が2つ表されている が、これは母樹「津屋崎50」の2ヶ所の枝についての結果を示すものである。また、図 2 にはそれぞれの個体について、枯れの程度が記載されているが、これは、試験管内に水 挿しした上記当年枝の枯れの程度を表1の基準で評価したものである。

[0043] 上記試験の対照試験として、2つに分割した「津屋崎50」、「三崎90」及び「川内2 901、「夜須37」の当年枝の下部の切片に、マツノザイセンチュウを接種せずに、蒸 留水を処理した後、上記と同様にして遅延発光を測定した(得られた遅延発光の積算値を DL' n とする。)。そして、試験開始1日後、2日後、3日後、4日後、5日後、6日 後及び7日後の遅延発光を上記と同様にして測定した(得られた遅延発光の積算値を、そ れぞれ、DL'1、DL'2、DL'3、DL'4、DL'5、DL'6及びDL'7と する。)。そして、DL'₁/DL'₀、DL'₂/DL'₀、DL'₃/DL'₀、D L'4/DL'0、DL'5/DL'0、DL'6/DL'0、及びDL'7/DL'0 の値を比較値として求めた。かかる比較値を図るに示す。なお、図るにおいては、例えば

30

40

50

「津屋崎50」が2つ表されているが、これは母樹「津屋崎50」の2ヶ所の枝についての結果を示すものである。

[0044]

. 4

図3 に示されるように、枯れの程度が大きく異なる試料であるにもかかわらず、蒸留水処理のみでは、D L 値の比 (D L 値 / 処理直後の D L 値) は、供試個体 (クローン) の間で 経時的に大きな途いは認められなかった。

[0045]

これに対し、マツノザイセンチュウを接種した試料については、D L値の比(D L値/接値直後のD L値)は日数の経過とともに個体間の差が大きくなり、分散分析の結果、接種からT 日後に1 % 大準で個体間に有意差が認められた(図2)。また、マツノザイセンチュウ接種試験で枯れの程度が大きいものほどD L値の比(D L値/接種直後のD L値)が小さくなる傾向にあり、接種からT 日後の遅延発光の比と枯れの程度との相関係数はT = -0 8.3 T % T % T 8.5 T %

[0046]

これらの結果から、マツノザイセンチュウに対して抵抗性を持つ個体と感受性の個体を、 当年核切片の遅延発光を測定することにより識別が可能であることがわかった。特に、D L値の比(DL値/接種直後のDL値)があまり変化しない個体が存在し、これらは病籍 抵抗性が高い個体であることがわかった。一方、DL値の比(DL値)接種直接のDL値 が大きく低下する個体が存在し、これらは病背抵抗性が低い個体であることがわかった。

[0047]

マツノザイセンチュウ接種試験による枯れの程度と、マツノザイセンチュウ接種7日後の、DL値の比(初期値に対する遅延発光の比)をまとめて表3に示した。

【表3】

	マツノサ・イセンチュウ接種試験	遅延発光
	による枯れ程度	初期値に対する比(7日後)
三崎 90	1	1.41
三崎 90	0	1.31
津屋崎 50	2	1.14
津屋崎 50	4	1.10
夜須 37	5	0.50
川内 290	4	0.49
川内 290	4	0.44

[0048]

なお、病害抵抗性 (枝) の評価において、遅延発光の波長は650nm~800nmの範囲にあり、特に680nm~700nmと730nm前後にピークが認められた。

[0049]

「病害抵抗性の評価 (葉を試料に用いる方法)]

「神屋崎50」、「三崎90」、「川内290」、「夜須37」、「被方73a」及び「 吉田2a」の当年校を試験管内に水挿しし、マツノザイセンチュウ5000頭を接種した 後の枯れの程度を表1の基準に基づいて調べた。なお、本発明において「神屋崎50」の ように地名の後に数字を付した個体名は、接木により得られたクローンを示し、「彼方7 3a」のように末尾にaを付した個体名は、接木により得られたクローンである「彼方7 3」から得られた種子を育成して得られた個体を意味する。

[0050]

一方、「津屋崎50」、「三崎90」、「川内290」、「夜須37」、「波方73a」

及び「吉田2a」の当年枝から採取した針葉を3cmの長さに切断し、100000頭/3mLのマツノザイセンチュウ懸濁液に20時間浸漬した。浸漬直後(浸渍後60分以内)に、1個体につき12本の針葉をシャーレに並べて、浜松ホトニクス社製ARGUS50/VIMシステムを用いて、3秒間の白色光を照射後、遅延発光を3秒間測定した(得5れた遅延発光の薄質値をDL,。とする。)。

[0051]

次いで、この試料を 24 での薄暗い室内で 1 2日間放躍した。そして、接種 4 日後、 6 日後、 8 日後、 1 日後及び 1 2日後の遅延発光を上記と同様にして測定した(得られた遅延発光の独算値を、それぞれ、D L_{14} 、D L_{15} 、D L_{15} 、D L_{15} 、D L_{16} L_{16} 、D L_{16} D L_{16} 、D L_{16} D L_{16} D

[0052]

上記試験の対照試験として、「神星崎50」、「三崎90」、「川内290」、「夜須37」、「孩万73a」及び「吉田2a」の当年校について、蒸留水に浸漬した後に上記と同様にして遅延発光を測定した(得られた遅延発光の積算値をDL'」とようる。)。そして、試験開始4日後、6日後、8日後、10日後及び12日後の遅延発光を上記と同様にして測定した(得られた遅延発光の積算値を、それぞれ、DL'」、DL'」。、DL'」、DL'」。、DL'」、DL'」。、DL'」、DL'」。、DL'」、 $_1$ 、 $_2$ 、 $_3$ 、 $_4$ 及び DL'」。、 $_1$ 、 $_4$ 及び DL'」。、 $_5$ 、 $_6$ 、 $_7$ 、 $_8$ 、 $_7$ 、 $_8$ 、 $_8$ 、 $_8$ 、 $_9$ 、

[0053]

図5に示されるように、蒸留水処理のみでは、DL値の比(DL値/処理表後のDL値)は、供統値体(クローン)の間で経時的に大きな違いは認められなかったが、マツノザイとンチュウを接値した裁料については、DL値の比(DL値)接対象の経過とともに個体間の差が大きくなり(図4)、分散分析の結果、接種から12日後では1%水準で個体間に有意差が認められ、遅延発光の比と枯れの程度との相関係数はr=-0.730であった。

[0054]

これらの結果から、マツノザイセンチュウ病に対して抵抗性を持つ個体と感受性の個体を 、針葉の遅延発光を測定することにより識別が可能であることがわかった。

[0055]

「枝の裾変の程度と遅延発光との関係]

上記「病害抵抗性の評価 (枝を試料に用いる方法)」において、接種1日後、2日後、3日後、4日後、5日後、6日後及び7日後に、 DL_1/DL_0 、 DL_2/DL_0 、 DL_0 の値を求めると共に、接種1日後、2日後、3日後、4日後、5日後、6日後及び7日後における褐姿の経度を、以下の表4に基づいて評価した。そして、DL値の比(DL値/接種直後のDL位)と褐変の程度との関係を評価した。

【表 4 】

指数	褐変の程度
0	無し
1	わずか
2	少し
3	半分
4	多い
5	褐変

[0056]

その結果、マツノザイセンチュウ接種から7日後におけるDL値の比(DL値/接種直後のDL値)と掲変の程度との相関係数はr=-0.956**であった。したがって、接種7日後のDL値の比(DL値/接種直後のDL値)を用いることにより、枝の褐変の程度を評価可能であることがわかった。

[0057]

[針葉の褐変の程度と遅延発光との関係]

上記「病害抵抗性の評価(葉を試料に用いる方法)」において、接種 4 日後、6 日後、8 日後、10 日後及び12 日後に、D L $_1$ 」 ' D L $_1$ $_0$ 、 D L $_1$ $_2$ ' D L $_1$ $_0$ 、 D L $_1$ $_2$ ' D L $_1$ $_0$ 、 D L $_1$ $_2$ ' D L $_1$ $_0$ 、 D L $_1$ $_2$ ' D L $_1$ $_0$ 、 D C L $_1$ $_2$ ' O M値を求めると共に、接種 4 日後、6 日後、8 日後、10 日後及び12 日後における祠変の程度を、上記表 4 に基づいて評価した。そして、D L 値の比(D L 値/接種値後のD L 値)と褐変の程度との関係を検討した。

[0058]

その結果、マツノザイセンチュウ接種から12日後におけるDL値の比(DL値/接種直後のDL値)と複変の程度との相関係数はr=-0.876*であった。したがって、接種12日後のDL値の比(DL値/接種直後のDL値)を用いることにより、針葉の褐変の角度を評価可能であることがわかった。

[0059]

[植物の病害抵抗性評価方法における照射光の影響]

「津屋崎50」、「三崎90」、「川内290」及び「夜須37」の当年枝を試験管内に 水排しし、マツノザイセンチュウ5000頭を接種した後の枯れの程度を表1の基準に基づいて調べた。

[0060]

一方、「津屋崎50」、「三崎90」、「川内290」、「夜須37」の当年枝から採取 した針葉を3cmの長さに切断し、表面を薄く削り取った後に、100000頭/3mL のマッノザイセンチュウ懸濁液に20時間浸漬した。1個体につき10本の針葉をシャー レに並べて、24℃の薄暗い室内で6日間放置した。

[0061]

次いで、この試料を浜松ホトニクス社製ARGUS50/VIMシステムを用いて、発光ダイオードから発する青色光(中心液長470nm)、緑色光(中心液長550nm)をは赤色光(中心液長650nm)をそれぞれ5秒間照射後、選延発光を0.1秒間測定した(青色光、緑色光及び赤色光により得られた遅延発光の積算値を、それぞれDL。。した3。)。それぞれの光によるDL値を図6に示す。また、接種6日後の枯れの程度を表1の基準で求めた。

[0062]

そして、D L 値と枯れの程度との相関を、青色光、緑色光又は赤色光それぞれについて求めたところ、相関係数は赤色光で r = 一 0 . 6 8 6 、青色光で r = 一 0 . 6 1 0 、緑色光 で r = 一 0 . 6 1 0 、緑色光 で r = 一 0 . 6 1 0 、緑色光 で r = 一 0 . 6 1 0 、緑色光 で r = 一 0 . 0 8 4 であった。この結果から、葉を用いてマツノザイセンチュウに対する 抵抗性を評価するにあたっては、照射光として、赤色光及び青色光が特に有効であること が判明した。

[0063]

さらに、赤色光によるD L 値/緑色光によるD L 値、青色光によるD L 値/緑色光によるD L 値/緑色光によるD L 値/経したの程度との相関を求めたところ、相関係数は赤色光によるD L 値/秤・=-0. 670であった(図7)。この結果から、葉を用いてマツノザイセンチュウに対する抵抗性を評価するにあたっては、照射光として、赤色光、青色光及び緑色光が有効であり、これとの光によるD L 値をそれぞれ組み合わせることによって評価の精度がさらに高まることが判明した。

[0064]

【発明の効果】

以上説明したように、本発明によれば、病原体に対して抵抗性(又は感受性)のある植物 を、重労働を必要とせずに短期間に高い精度で評価する植物の病害抵抗性評価方法を提供 することが可能になる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明において用いることのできる病害抵抗性測定装置の概略図である。

【図2】マツノザイセンチュウを接種したクロマツ(枝)の遅延発光量の比の経時変化を示す図である。

【図3】対照として蒸留水処理したクロマツ(枝)の遅延発光量の比の経時変化を示す図である。

【図4】マツノザイセンチュウを接種したクロマツ(針葉)の遅延発光量の比の経時変化

を示す図である。 【図5】対照として蒸留水処理したクロマツ(針葉)の遅延発光量の比の経時変化を示す

【図5】対照として蒸留水処理したクロマツ (針葉) の選無発光量の比の経時変化を示す 図である。

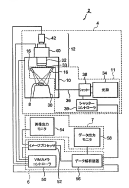
【図6】照射光の種類の違いによる遅延発光量を示す図である。

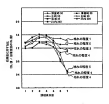
【図7】赤色光又は青色光の照射によるDL値を緑色光の照射によるDL値で除した場合の比を示す図である。

【符号の説明】

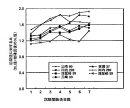
2 ・・・病害抵抗性測定装置、4・・・遅延発光測定装置、6・・・制御部、7・・・出力部、8・・・被検植物試料、10・・・暗箱、11・・・投光系、12・・・VIMカメラ、16・・・光出射部、30・・・試料設置台、32・・・レンズ、33・・・フィルタ、34・・・光波、36・・・光ファイバ、38・・・シャッター、39・・・シャッターコントローラ、40・・・イメージインテンシファイア、42・・・CCDカメラ、50・・・VIMカメラコントローラ、52・・・データ出力モニタ、56・・・データ解析装置、58・・・データ出力モニタ

[🛛 1] [🖂 2]





[図4]





[图5]

24

19 20 20

20 20 20 20

10 20 20 20 20

20 20 20 20 20

20 20 20 20 20

20 20 20 20 20

20 20 20 20 20

20 20 20 20 20

20 20 20 20 20

20 20 20 20 20

20 20 20 20 20

20 20 20 20 20

20 20 20 20 20

20 20 20 20 20

20 20 20 20 20

20 20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

20 20 20

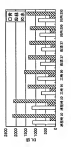
20 20 20

20 20 20

20 20 20

20

[图6]



[図7]



フロントページの続き

(72)発明者 牧野 孝宏

静岡県磐田郡豊田町富丘678-1 静岡県農業試験場内

(72)発明者 加藤 公彦

静岡県磐田郡豊田町富丘678-1 静岡県農業試験場内

(72)発明者 本澤 洋江

静岡県浜松市市野町1126番地の1 浜松ホトニクス株式会社内

Fターム(参考) 2BO30 AAO3 ADO5 CD17

2G043 AA03 BA16 DA01 EA01 FA01 FA03 FA06 GA25 GB21 HA01

HAQ5 HA11 JAO2 KAO2 KAO5 LAO3 NAO1

2G045 AA31 CB20 CB21 FA11 FA19 JA01 JA04